

(19) RU (11) 2 156 135 (13) C1

(51) M⊓K⁷ A 61 K 38/21

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(21), (22) Заявка: 2000101760/14, 27.01.2000	(71) Заявитель: Гапонюк Петр Яковлевич, Маркова Елена Алексевна, Марков Илья Александрович, Гапонюк Полина Петровна
(24) Дата начала действия патента: 27.01.2000	
(46) Дата публикации: 20.09.2000	
(56) Ссылки: 1. WO 91/16038 A1, 31.10.1991. 2. RU 2097062 C1, 27.11.1997. 3. RU 2034565 C1, 10.05,1995, 4. RU 2077335 C1, 20.07.1997. 5.	(72) Изобретатель: Гапонюк П.Я., Маркова Е.А., Марков И.А., Гапонюк П.П.
RU 2034566 C1, 10.05.1995. 6. SU 1168252 A,	(73) Патентообладатель:

(98) Адрес для переписки: 103030, Москва, пл. Борьбы, д.15/1, ЗАО **"ФИРН-М"**, Гапонюку П.Я.

EP 0080879 A2, 08.06.1983.

(73) Патентообладатель: Гапонюк Петр Яковлевич, Маркова Елена Алексеевна, Марков Илья Александрович, Гапонюк Полина Петровна

(54) АЭРОЗОЛЬНЫЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ПРЕПАРАТ

23.07.1985. 7. FR 2660192 A1, 04.10.1991. 8.

(57) Реферат:

Изобретение относится фармацевтической промышленности и может быть использовано для приготовления лекарственных аэрозольных препаратов, используемых как в медицине, так и для насыщения лекарственными препаратами помещений, используемых для содержания животных и сельскохозяйственных птиц. Получают аэрозольный фармацевтический препарат на основе интерферона, используют липосомальную суспензию, содержащую альфа, или бета, или гамма-генноинженерный интерферон в количестве 1000-1000000 МЕ в 1 мл суспензии. Дополнительно включают совместимый антиоксидант, консервант или стабилизатор, а

также фосфотидилхолин и холестерин. В качестве биологически совместимого полимера используют поливиниллирролидон и/или полиэтиленоксид, антиоксиданта - Трилон Б, в качестве консерванта используют нипагин, бисчетвертичные аммониевые соединения, или хлорбутанол, или хлоргексан, а в стабилизатора сахарозу. качестве результат: Технический применение липосомальной лекарственной формы позволяет быстро достигать терапевтических целей при острых вирусных заболеваниях дыхательных путей без побочных эффектов и без риска инфицирования при использовании человеческого интерферона. 6 з.п.ф-лы.



(19) RU (11) 2 156 135 (13) C1

(51) Int. Cl.7 A 61 K 38/21

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12) ABSTRACT OF INVENTION

- (21), (22) Application: 2000101760/14, 27.01.2000
- (24) Effective date for property rights: 27.01.2000
- (46) Date of publication: 20.09.2000
- (98) Mail address: 103030, Moskva, pl. Bor'by, d.15/1, ZAO "FIRN-M", Gaponjuku P.Ja.
- (71) Applicant: Gaponjuk Petr Jakovlevich, Markova Elena Alekseevna, Markov Il'ja Aleksandrovich, Gaponjuk Polina Petrovna
- (72) Inventor: Gaponjuk P.Ja., Markova E.A., Markov I.A., Gaponjuk P.P.

S

(73) Proprietor: Gaponjuk Petr Jakovlevich, Markova Elena Alekseevna, Markov Il'ja Aleksandrovich, Gaponjuk Polina Petrovna

(54) AEROSOL PHARMACEUTICAL PREPARATION

(57) Abstract:

FIELD: pharmaceutical industry. SUBSTANCE: interferon-base aerosol pharmaceutical preparation is prepared using liposomal suspension containing genetic engineering alpha-, betain the amount gamma-interferon taken 1000-1000000 IU/1 ml of suspension. biologically Preparation has additionally compatible polymer, antioxidant, preserving agent ОГ stabilizing agent and phosphatidylcholine and cholesterol also. polyethylene Polyvinylpyrrolidone and/or oxide is used as biologically compatible polymer. Trilon B is used as an antioxidant. Nipagin or bis-quaternary ammonium compounds, or chlorobutanol, or chlorohexane are used as preserving agent. Sucrose is used as stabilizing agent. Use of liposomal form ensures to attain therapeutic effects in acute viral infections of respiratory ways. Invention can be used for preparing medicinal aerosol preparations used both in medicine and for saturation of compartments used for animals and agriculture poultry care with drugs. EFFECT: rapid effect, absence of adverse effects and risk of infection using human interferon. 7 cl, 3 ex

Изобретение относится фармацевтической промышленности и может быть использовано для приготовления лекарственных аэрозольных препаратов, используемых как в медицине, так и для насыщения лекарственными препаратами помещений, используемых для содержания животных и сельскохозяйственных птиц.

Известен аэрозольный фармацевтический основе препарат на водного лиофилизированного раствора человеческого интерферона (WO, N 91/16038, кл. А 61 К

Однако известный препарат обладает активностью. Кроме того, его производство дорогостоящее, так используются кровь человека, требующая множество дорогостоящих анализов.

Техническим результатом изобретенья является повышение эффективности использования за счет препарата генно-инженерного интерферона аэрозольной форме для лечения и профилактики острых и хронических заболеваний дыхательных путей в короткие

Для достижения указанного технического результата аэрозольный фармацевтический препарат на основе интерферона согласно изобретению в качестве интерферона липосомальную содержит суспензию, или бета, содержащую альфа, интерферон гамма-генноинженерный количестве 1000-1000000 МЕ в 1 мл. Дополнительно в липосомальной суспензии препарат содержит биологически совместимый полимер, антиоксидант, консервант или стабилизатор, а также холестерин фосфотидилхолин И следующем соотношении компонентов на 1 мл суспензии:

Биологически совместимый полимер, г -0,005-0,714

Антиоксидант, г - 0,0001-0,0008 Консервант, г - 0,04 - 0,09 Стабилизатор, г - 0,04 - 0,09 Фосфатидилхолин, г - 0,06 - 0,08 Холестерин, г - 0,006 - 0,01

Причем качестве биологически R совместимого полимера препарат содержит поливинилпирролидон и/или

полиэтиленоксид. А в качестве антиоксиданта он содержит Трилон Б. При использовании поливинилпирролидона полиэтиленоксида их берут в соотношении соответственно 1:1-50. Кроме того, в качестве консерванта препарат содержит нипагин или бисчетвертичные аммониевые соединения или хлорбутанол, хлоргексан. А в качестве стабилизатора он содержит сахарозу.

Сущность изобретения поясняется на следующих примерах.

Пример 1.

Аэрозольный фармацевтический препарат на основе интерферона в липосомальной форме получают следующим образом.

спиртовой раствор фосфатилилхолина холестерина, и упаривают смесь в колбе до образования пленки. После выпаривания продувают пленку инертным газом (гелий, аргон, азот) и эмульгируют в водной среде в соотношении 1: 20. Затем добавляют альфа-генноинженерный интерферон

буферном растворе фосфата, а также биологически совместимый полимер поливиниллирролидон, антиоксидант - Трилон Б, консервант - нипагин, стабилизатор сахарозу.

Далее колбу подвергают механическому встряхиванию. Полученную липосомальную суспензию насыщают инертным газом и обрабатывают ультразвуком в течение 40 мин при частоте 44 кГц, получая суспензию с размером дисперсных частиц-липосом около 50 нм. Полученную суспензию подвергают стерилизующей фильтрации через пористый фильтровальный материал с размером пор 0,15-0,22 мкм, например нитроцеллюлозу. Затем суспензию помещают под давлением в баллон-ингалятор с дозирующим клапаном. Причем указанные компоненты берут в следующем соотношении компонентов в 1 мл суспензии:

Альфа-генноинженерный интерферон, МЕ - 500000

20 Поливинилпирролидон, г - 0,005 Трилон Б, г - 0,0001 Нипагин, г - 0,04 Сахароза, r - 0,04 Фосфатидилхолин, г - 0,06 Холестерин, г - 0,006

Пример 2. Осуществляют аналогично примеру 1 за исключением того, что берут бета-генноинженерный интерферон, в следующем соотношении на 1 мл суспензии:

Бета-генноинженерный интерферон, МЕ -1000

Полиэтиленоксид, г - 0,05 Трилон Б, г - 0,0005 Бисчетвертичные аммониевые соединения, г - 0,05 Сахароза, г - 0,05

Фосфатидилхолин, г - 0,07 Холестерин, г - 0,01

Пример 3. Осуществляют аналогично примеру 1 за исключением того, что берут гамма-генноинженерный интерферон,

поливинилпирролидон и полиэтиленоксид в соотношении 1:1 или 1:50, хлорбутанол или хлоргексан в следующем соотношении компонентов на 1 мл суспензии:

Гамма-генноинженерный интерферон, МЕ 1000000

Поливинилпирролидон и

полиэтиленоксид, г - 0,714 Трилон Б, г - 0,0008 Хлорбутанол или хлоргексан, г - 0,09 Сахароза, г - 0,09 Фосфатидилхолин, г - 0,08

Холестерин, г - 0,01 Использование в медицине. При вдыхании

полученного препарата в течение 3-5 дней через каждые 3-4 часа ежедневно достигается лечение острых вирусных заболеваний дыхательных путей. Профилактическое применение - во время эпидемии 2 раза в день.

Использование в животноводстве и птицеводстве. Насыщают лекарственными препаратами помещения, используемые для содержания животных сельскохозяйственных ятиц.

Применение новой липосомальной лекарственной формы позволяет быстро достигать терапевтических целей при вирусных заболеваниях дыхательных путей без побочных эффектов и без риска инфицирования при использовании

-3-

35

человеческого интерферона, что очень актуально в настоящее время. Срок хранения заявленного лекарственного средства не менее 1 года при температуре 4°C.

Формула изобретения:

- 1. Аэрозольный фармацевтический препарат на основе интерферона, отличающийся тем, что в качестве интерферона он содержит липосомальную суспензию, содержащую альфа или бета, или гамма- генноинженерный интерферон в количестве 1000 1000000 МЕ в 1 мл суспензии.
- 2. Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что дополнительно он содержит биологически совместимый полимер, антиоксидант, консервант и/или стабилизатор, а также фосфотидилхолин и холестерин при следующем соотношении компонентов в 1 мл суспензии, г:

Биологически совместимый полимер - 0,005 - 0,714

Антиоксидант - 0,0001 - 0,0008 Консервант - 0,04 - 0,09 Стабилизатор - 0,04 - 0,9 Фосфатидилхолин - 0,06 - 0,08 Холестерин - 0,006 - 0,01

- Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что в качестве биологически совместимого полимера он содержит поливинилпирролидон и/или полиэтиленоксид.
 - 4. Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что в качестве антиоксиданта он содержит Трилон
 - 5. Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что он содержит поливинилпирролидон и полиэтиленоксид в соотношении 1 : 1-50.
 - 6. Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что в качестве консерванта он содержит нипагин или бисчетвертичные аммониевые соединения или хлорбутанол или хлоргексан.
 - 7. Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что в качестве стабилизатора он содержит сахарозу.

2156135

25

30

35

40

45

50

55

60

215613

ဂ